

**PRODUCTION OF SULFUR-CONTAINING L-AMINO ACID**

Publication number: JP2222692  
Publication date: 1990-09-05  
Inventor: KATSUMATA RYOICHI; YOKOI HARUHIKO  
Applicant: KYOWA HAKKO KOGYO KK  
Classification:  
- international: C12P13/12; C12R1/13; C12R1/15; C12P13/00; (IPC1-7): C12P13/12  
- European:  
Application number: JP19890044395 19890223  
Priority number(s): JP19890044395 19890223

Report a data error here

**Abstract of JP2222692**

**PURPOSE:**To obtain the subject compound useful for cosmetic, etc., on an industrial scale at a low cost by reacting O-acetyl-L-serine with a metal sulfide, etc., in the presence of cells of microorganism belonging to genus *Corynebacterium*, etc., and having O-acetylserine sulphydrase activity.

**CONSTITUTION:**The objective sulfur-containing L-amino acid (e.g. L-cysteine) can be produced by reacting O-acetyl-L-serine with a metal sulfide, a metal hydrosulfide (e.g. sodium hydrosulfide) or hydrogen sulfide, etc., in the presence of cells, cultured product or their treated product of a microorganism belonging to genus *Corynebacterium* or genus *Brevibacterium* and having O-acetylserine sulphydrase activity (e.g. *Brevibacterium flavum* ATCC 13826) to accumulate a sulfur-containing L-amino acid in the reaction mixture and collecting the objective reaction product from the reaction mixture.

---

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑫ 公開特許公報(A) 平2-222692

⑬ Int.Cl.<sup>1</sup>

識別記号

庁内整理番号

⑭ 公開 平成2年(1990)9月5日

C 12 P 13/12

B

8931-4B

C

8931-4B

/(C 12 P 13/12

(C 12 P 1:13)

(C 12 P 13/12

C 12 P 1:15)

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

⑮ 発明の名称 L-含硫アミノ酸の製造法

⑯ 特 願 平1-44395

⑰ 出 願 平1(1989)2月23日

⑱ 発 明 者 勝 亦 謙 一 東京都町田市山崎町1380

⑲ 発 明 者 横 井 治 彦 東京都町田市成瀬台2-32-4

⑳ 出 願 人 協和醗酵工業株式会社 東京都千代田区大手町1丁目6番1号

明 細 書

用である。

従 来 の 技 術

1. 発明の名称

L-含硫アミノ酸の製造法

2. 特許請求の範囲

コリネバクテリウム属またはプレバクテリウム属に属し、O-アセチルセリンスルホヒドラーゼ活性を有する微生物の菌体、培養物またはその処理物の存在下、O-アセチル-L-セリンと金属硫化物、金属硫酸化物または硫化水素とを反応させ、反応物中にL-含硫アミノ酸を生成蓄積させ、該反応物からL-含硫アミノ酸を採取することと特徴とするL-含硫アミノ酸の製造法。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、微生物を利用してL-含硫アミノ酸とくにL-システインおよび/またはL-シスチンを製造する方法に関する。

L-システイン、L-シスチンなどのL-含硫アミノ酸は化粧品、医薬品、食品添加物として有

従来のL-システインおよび/またはL-システインの酵素的合成法としては、プレバクテリウム属、コリネバクテリウム属、クロバクテリウム属またはアースロバクテリウム属に属し、S-メチルシステインスルホキシド、2-チアゾールアラニンまたはエチオニンに対する耐性を有する微生物を用いる方法(特公昭53-14637号公報)、サルモネラ・チフィウム属の粗抽出液中のO-アセチルセリンスルホヒドラーゼ活性の作用によって、O-アセチル-L-セリンと水酸化ナトリウムから合成する方法[バイオテクノロジー・アンド・バイオエンジニアリング(Biotechnology and Bioengineering) 20, 875 (1987)]、β-置換アラニンと金属硫化物からシステイン・ゲスルホヒドラーゼを用いて合成する方法(特公昭57-21311号公報)、L-セリンと金属硫化物などからトリプトファン・シンターゼを用いて合成する方法(特開昭62-143690号公報)などが知られて

いる。

#### 発明が解決しようとする課題

Ｌ－含硫アミノ酸とくにＬ－システインおよび／またはＬ－シスチンは近年ますます需要が増大しており、Ｌ－含硫アミノ酸をより効率よく製造するためにその製造法の改良は常に求められている。

#### 課題を解決するための手段

コリネバクテリウム属またはプレバクテリウム属に属する微生物について検討の結果、Ｏ－アセチルセリンスルフィドラーゼ活性を有する微生物が見出され、該微生物の菌体を利用すれば効率よくＬ－システインが製造できることが見出された。

本発明によれば、コリネバクテリウム属またはプレバクテリウム属に属し、Ｏ－アセチルセリンスルフィドラーゼ活性を有する微生物の菌体、培養物またはその処理物の存在下、Ｏ－アセチル－Ｌ－セリンと金属硫化物、金属水酸化物または硫化水素とを反応させ、反応物中にＬ－含硫アミ

ノ酸を生成物として、該反応物からＬ－含硫アミノ酸を採取することによりＬ－含硫アミノ酸を製造することができる。

以下に本発明を詳細に説明する。

本発明に用いられる微生物としては、コリネバクテリウム属またはプレバクテリウム属に属し、Ｏ－アセチルセリンスルフィドラーゼ活性を有する微生物ならばいかなる微生物でも使用できる。また、Ｏ－アセチルセリンスルフィドラーゼ活性を有する限り、紫外線照射、X線照射あるいは変異物質による変異処理によって変異させた菌体も用いることができる。具体的に好適な例としては、コリネバクテリウム・グルタミカムATCC13032、ATCC13032より変異処理によって得られたトリプトファン・シンタゼ欠損株TA108 (FERM BP-1846)あるいはプレバクテリウム・フラブムATCC13825などがあげられる。

コリネバクテリウム属またはプレバクテリウム属に属する微生物の培養は、通常の培養に通常用いられる合成ないし天然培地を用いておこなう

ことができる。培地中の炭素源としてはグルコース、フラクトース、シュクロース、マルトース、マンノース、澱粉、澱粉加水分解物あるいは糖蜜などの炭水化物、ビルビン酸、フマル酸、乳酸あるいは酢酸などの各種有機酸が使用できる。さらに菌の酸化性によってアルコール類なども用いられる。

窒素源としては、アンモニアあるいは塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、炭酸アンモニウム、硝酸アンモニウムなどの各種無機源および有機アンモニウム塩類、尿素、ペプトン、N Z-アミン、肉エキス、酵母エキス、コーン・ステープ・リカー、カゼイン加水分解物、フィッシュミールあるいはその消化物、脱脂大豆粕あるいはその消化物、加水分解物などの窒素含有有機物などが使用可能である。

無機物としては、リン酸第一水素カリウム、リン酸第二水素カリウム、硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、硫酸マグネシウム、塩化ナトリウム、硫酸第一鉄、硫酸マンガンをあるいは炭酸カル

シウムなどが使用できる。

微生物の生育に必要なビタミン、アミノ酸源などは、前記した他の培地成分によって培地に供給されればとくに加えなくてもよい。

培養は保菌培養あるいは通気攪拌培養などの好気的条件下でおこなう。培養温度は一般に20〜40℃が好適である。培養中の培地のpHは中性付近に維持するのが望ましい。培養期間は通常1〜5日間である。

このようにして得られた培養物あるいは培養物から遠心分離などによって採取された生菌体、その乾燥菌体、生菌体を密閉、自己消化あるいは音波処理などを施すことにより得られる菌体処理物、これらの菌体の抽出物より得られる酵素含有物あるいは菌体もしくは酵素含有物を固定化した菌体処理物などを、Ｏ－アセチルセリンスルフィドラーゼの酵素源として用いることができる。

菌体、培養物またはその処理物の存在下、Ｏ－アセチル－Ｌ－セリンと金属硫化物、金属水酸化物または硫化水素とからＬ－含硫アミノ酸を生成

させる反応は、微生物の菌体、培養物またはそれらの処理物と、 $\alpha$ -アセチル-L-セリンおよび金属硫化物、金属水硫化物または硫化水素とを含有する液とを混合する方法が好ましい。

反応液中の $\alpha$ -アセチル-L-セリンおよび硫化物などの基質濃度はとくに制限はないが、一般には液中濃度として0.1~20重量%の範囲で使用する。また反応に際しては、基質の他に補酵素であるピリドキサルリン酸を添加することが好ましい。ピリドキサルリン酸の添加量としては0.01mM~10mMが好適である。

金属硫化物としては、硫化ナトリウム、硫化カリウムなどがあげられ、金属水硫化物としては水硫化ナトリウムなどがあげられる。

反応液に加える菌体、培養物またはその処理物の量は菌体の処理方法によって異なるがとくに制限はなく、基質の濃度、酵素の活性、その他の様々な条件によって適宜変更できる。

菌体を酵素源として用いる場合、界面活性剤または有機溶剤を反応液に添加することにより、

より効率よく生成物を得ることができる。

界面活性剤としては、ポリオキシエチレン・ステアリルアミン（たとえばナイモンS-215、日本油脂社製）、セチルトリメチルアンモニウムブロマイドなどのカチオン性界面活性剤、ナトリウムオレイルアミド硫酸などのアニオン性界面活性剤、ポリオキシエチレンソルビタン・モノステアレート（たとえばノニオンST221、日本油脂社製）などの非イオン性界面活性剤など、 $\alpha$ -アセチル-L-セリンと金属硫化物、金属水硫化物または硫化水素から $\alpha$ -アセチル-L-セリンの生成を促進するものならいずれでも使用でき、これらは通常1~50mg/ml、好ましくは1~20mg/mlの濃度で用いられる。

有機溶剤としては、トルエン、キシレン、アセトン、脂肪族アルコール、ベンゼンあるいは酢酸エチルなどを用いることができ、これらは0.1~50ml/ml、好ましくは1~20ml/mlの濃度で用いられる。

また、コリネバクテリウム属またはプレバクタ

テリウム属に属する微生物によるグルタミン酸発酵において、その発酵生産物の収量を向上させることが知られている添加物、たとえばベニシリンなどを添加して培養し得られた菌体を用いる場合には、実施例4に示されるように界面活性剤または有機溶剤を添加しなくても良好な収量が得られる。

反応は通常10~50℃、pH6~10の範囲でおこなわれ、1~70時間で完了する。

反応液からのL-シスチンおよび/またはL-シスチンの分離精製は通常酵素反応、発酵液からアミノ酸の精製に用いられる方法を用いておこなうことができる。たとえば、反応終了後に反応液に過熱をおこなえばL-シスチンは酸化されてL-シスチン酸となつて沈降するので容易に分離できる。このようにして得られたL-シスチン酸は電気分解などによる還元により容易にL-シスチンとなる。

以下に本発明の実施例を示す。

#### 実施例1

種培地（ブイヨン20g/l、酵母エキス5g/l、グルコース5g/lの組成）からなり、pH7.2に調整した培地）5ml中でコリネバクテリウム・グルタミカムATCC13032を30℃、24時間培養した。

得られた培養物2mlを、1l容低圧フラスコに分注し滅菌した200mlのSSM培地〔グルコース10g/l、 $\text{NH}_4\text{Cl}$  4g/l、炭素2g/l、酵母エキス1g/l、 $\text{KH}_2\text{PO}_4$  1g/l、 $\text{K}_2\text{HPO}_4$  1g/l、 $\text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  0.4g/l、 $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$  10mg/l、 $\text{MnSO}_4 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$  0.2mg/l、 $\text{ZnSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$  0.9mg/l、 $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$  0.4mg/l、 $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$  0.09mg/l、 $(\text{NH}_4)_2\text{MoO}_4 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$  0.04mg/l、ピオチン30mg/l、サイアミン塩酸塩1mg/lの組成）からなりpH7.2に調整した培地）に接種し、30℃で15時間培養培養した。培養終了後、培養液を遠心分離して菌体を集め、生理

食塩水で洗浄後、再度遠心分離し菌体を要めた。  
得られた菌体0.1gを、O-アセチル-L-  
セリン5.3mg、水酸化ナトリウム2.8mg、ピリド  
キサルリン酸0.27mg、キシレン10mgを含む  
100mMリン酸カリウム緩衝液1ml(pH7.0)  
に加え、25℃で2時間反応させた。

反応液中のL-システインおよび/またはL-  
システインの量をガイ佟ゲの方法[バイオケミカ  
ル・ジャーナル(Biochem. J.) 104, 626(1967)]  
により定量したところ、3.3mg(システイン換算)  
のL-システインおよび/またはL-システイン生  
成が認められた。

#### 実施例2

コリネバクテリウム・グルタミカムATCC  
13032より菌質処理によって得られたトリブ  
トファンシターゼ欠損株TA108(FERM BP-  
1846)を、SSM培地にトリブトファン100mg  
/ℓ加えた培地で培養をおこなう以外は実施例1  
と同様に培養した。得られた菌体を用いて実施  
例1と同様な反応をおこなったところ、3.0mg

(システイン換算)のL-システインおよび/ま  
たはL-システインの生成が認められた。

#### 実施例3

プレバクテリウム・フラブムATCC13826  
を実施例1と同様な方法で培養し、得られた菌  
体を用いて実施例1と同様な反応をおこなった。  
その結果、3.2mg(システイン換算)のL-  
システインおよび/またはL-システインの生成が認  
められた。

#### 実施例4

種培地[グルコース40g/ℓ、ポリペプトン  
20g/ℓ、KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>1.5g/ℓ、K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>  
0.5g/ℓ、MgSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O0.5g/ℓ、ビ  
オチン30mg/ℓ、炭素3g/ℓの組成からなり  
pH7.2に調整した培地]5ml中でコリネバクテ  
リウム・グルタミカムATCC13032を30  
℃、24時間培養した。

得られた培養物4mlを、300ml容三角フラス  
コに分注し減菌した20mlの図3菌素培地(図3菌  
素60g/ℓ(グルコース換算)、(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>

2g/ℓ、KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>1g/ℓ、K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>  
0.5g/ℓ、MgSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O0.5g/ℓ  
FeSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O0.2mg/ℓ、CuSO<sub>4</sub>・  
5H<sub>2</sub>O1mg/ℓ、MnSO<sub>4</sub>・4H<sub>2</sub>O10  
mg/ℓ、サイアミン塩酸塩1mg/ℓ、炭素5g/ℓ  
の組成からなり、pH6.5に調整した培地)に播  
種し、ベニシリグを5単位/ml添加して30℃  
で、30日間炭素培養をおこなった。培養中、培  
養液をpH6〜8に保つため、培養開始から12  
時間目と20時間目に10%炭素液を1mlずつ添  
加した。(このとき培養上清中には27.3mg/ml  
のグルタミン酸が蓄積した。)

培養終了後、培養液を遠心分離して菌体を要め、  
生理食塩水で洗浄後再度遠心分離し、菌体(α)を  
得た。

一方、ベニシリグを添加しない以外に上記と  
同様に培養し調整された菌体(β)を用意した。

両菌体を用い、反応時間を10分間とした以  
外は実施例1と同様な条件でそれぞれ反応をおこ  
なした。キシレン10mg添加および無添加の条件

で反応をおこなったときのL-システインおよび  
/またはL-システインの生成量(システイン換算)  
を第1表に示す。

第 1 表

反応に 用いた 菌体	L-システイン20mg/ℓとL-システイン生成量(mg)	
	キシレン無添加	キシレン添加
(α)	0.5	1.8
(β)	2.9	3.0

#### 発 明 の 効 果

本発明によれば、収率よくL-含硫アミノ酸と  
くL-システインおよび/またはL-システイン  
を製造することができる。

特許出願人 (102) 協和醗酵工業株式会社

代表者 加 藤 幹 夫

